(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 9. August 2001 (09.08.2001) (10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 01/56609 A1

51) Internationale Patentklassifikatio A61P 9/00	n ⁷ : A61K 45/06,	Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK,
21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP00/08801	DM, EB, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, II., IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT.
22) Internationales Anmeldedatum: 8. Septem	ther 2000 (08.09.2000)	RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
25) Einreichungssprache:	Deutsch	Bestimmungsstaateu (regional): ARIPO-Patent (GH,
26) Veröffentlichungssprache;	Deutsch	GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eura- sisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM),

100 04 651.7 (71) Anmelder und

(30) Angaben zur Priorität:

(72) Erfinder: WESTPHAL, Sabine [DE/DE]; Im Gänsed 5, 39128 Magdeburg (DB). DIERKES, Jutta [DE/DE]; Markt 14, 39279 Loburg (DB). LULEY, Klaus [DE/DE]; Kleiststrasse 12, 39108 Magdeburg (DB).

3. Februar 2000 (03.02.2000) DE

(74) Anwalt: TRAGSDORF, Bodo; Heinrich-Heine Strasse 3, 06844 Dessau (DE).

SN, TD, TG).

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Grætte verwiesen.

europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent

(BF. BJ. CF. CG. CI. CM. GA. GN. GW. ML. MR. NE.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR TREATING HYPERHOMOCYSTEINAEMIA CAUSED BY MEDICA-MENTS

(54) Bezeichnung: PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG FÜR DIE BEHANDLUNG EINER DURCH ARZNEIMITTEL INDUZHRITEN HYPERHOMOCYSTEINÄMIE

(57) Abstract: The invention relates to a planmacourical composition for producing H₂-receptor blockers (cimethin), non-spressional analogasies (Blopcofen, indometerial), antidepressant (littim), and religibles queries (plenytoric, nathoraterial), non-spressional analogasies (Bropcofen, indometerial), antidepressant (littim), and religibles queries (plenytoric, nathoraterial) (eyelosporin, nethotressate), methykanthine (theophyllin), biguantides (metformin) and lipid reducers (fibrates, anion exchanagers, and incitatic acid and analogase) or medicaments for treating byperstansion, containing a combination of a planmacers of the containing a combination of a planmacers of the containing a combination of a planmacers of the containing a combination of planmacers of the containing a combination of a planmacers of the containing a combination of a planmacers of the containing a combination of a planmacers of the containing and combination of a planmacers of the containing a combination of a planmacers of the containing and containing a combination of a planmacers of the containing and containing and macers of the containing and containing and macers of the containing and containin

(67) Zusammenfastang: Die Ifrindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Herstellung von II--Rezeptorublockern (Cimetidin), Nicht-steroidalen Analgeitka (Buprofen, Indometacin), Anidepressiva (Lithium), Anticpleptika (Phenyvion,
Cerbenarzepin), Immunsupressiva (Cyclosperin, Methotrexan), Methybxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsondruck, enthalend eine Kombination eines eine Hypertomocysteindine induziernden pharmazeutischen Wittenförs und mithodeine
druck, enthalend eine Kombination eines eine Hypertomocysteindine induziernden pharmazeutischen Wittenförs und mithodeine
scher mehrere der Wirkstoffe Cobbination (Cyano-, Hydroxo, Methyl-), Folsiaru (Piervylglusamisalure, Methylternhydrofolat,
Fölinsäurey, Vistami Bic (Pyristoxichhorid), Batenian der N-Acutylycsien. Bist eine mee Beobachtung, dass eine Hyperbomocysteindine (erhöhter Spiegel der Aminositure Homocystein im Blutplasma) durch die Einnahme von bludtrucksonkonden Arzeit
mitteln (Ziurettik, Calciumanatognisten, ACH-Henmern oder Angiotensin-il Rezeptor antagonisten), Nicht-storoidale Analgeitka,
Anntdepressiva (Lithium), Immunsupressiva, Mathylanthino (Thoophyllin), Biguanide (Metformin) oder Lipidsenkern (Fibrate, Anioneanastususcher, Nichtinisture und Niktionistureanaloosa) entstelt.

1

Beschreibung

Pharmazeutische Zusammensetzung für die Behandlung einer durch Arzneimittel 5 induzierten Hyperhomocysteinämie

Die Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Therapie einer Hyperhomocysteinämie, die z. B. durch Therapie mit blutdrucksenkenden Arznei-10 mitteln, Analgetika, Antidepressiva, Immunsuppressiva, H₂-Rezeptorenblockern, Antieneientika, Methykanthinen. Biouaniden oder Libidsenkern induziert wird.

Es ist eine neue Beobachtung, dass eine Hyperhomocysteinämie (erhöhte Spiegel der Aminosäure Homocystein im Blutplasma) durch die Einnahme von blutdruck
15 senkenden Arzneimittein (Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern oder Anglotensin-II Rezeptorantagonisten), nicht-steroidale Analgetika, Antidepressiva (Lithium), immunsupressiva, Methykanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) oder Lipidsenkern (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) entsteht. Die Entwicklung einer Hyperhomocysteinämie stellt eine bisher nicht bei Einnahme der vorgenannten Arzneimittel regelmäßig und häufig auf. Die biochemische Ursache dieser Hyperhomocysteinämie ist nicht bekannt.

Erhöhte Homocysteinspiegel stellen einen Risikofaktor für die Entstehung der koronaren Herzkrankheit, des Apoplex sowie der peripheren Verschlusskrankheit dar. Eine Behandlung dieser erhöhten Homocysteinspiegel wird daher im Rahmen der Prävention der koronaren Herzkrankheit, des Apoplexes und der peripheren Verschlusskrankheit durchgeführt. Es sind angeborene und erworbene Ursachen der Hyperhomocysteinämle bekannt. Mangetzustände der Vitamine Cobalamin (Vitamin 30 B12), Folsäure oder Pyridoxinchlorid (Vitamin B6) stellen eine häufige Ursache einer Hyperhomocysteinämle dar. B-Vitamine und Folsäure haben wichtige Coenzym-Funktionen im Abbau von Homocystein. Zur Senkung erhöhter Homocysteinwerte besteht die Therapie in der gezielten Vitaminsubstitution von Folsäure, Vitamin B6 oder B12 (O. Stanger; Stoffwechsel, Neues zum Risikofaktor Homocystein.

WO 01/56609

2

PCT/EP00/08801

Es ist deshalb Aufgabe der Erfindung, die Entstehung einer durch Arzneimittel induzierten Hyperhomocysteinämle mittels geeigneter Wirkstoffzugaben zu verhindern.

- 5 Überraschend wurde gefunden, dass eine pharmazeutische Zusammensetzung aus einer Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharma-zeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano., Hydroxo., Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein geeignet ist, einen Anstieg der Homocysteinkonzentration im Blutplasma, wie sie bei alleiniger Gabe blutdrucksenkender Arzneimittel, Analgetika, Antidepressiva, Immunsuppressiva, H₂-Rezeptorenblockern, Antiepeleptika, Methylxanthinen, Biguaniden oder Lioldsenkern beobachtet wurde. verhindern kann.
- 15 Es war erstaunlich und nicht vorhersehbar, dass sich durch Kombination von einem, eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoff mit den vorgenannten Verbindungen eine Senkung der Homocysteinwerte erreichten ließ, obwohl durch die Elnnahme dieser pharmazeutischen Wirkstoffe kein Vitaminmangel erzeugt wurde.

Nachfolgende Tabelle beinhaltet die Auswirkung einer blutdrucksenkenden Therapie auf Parameter des Homocysteinstoffwechsels bei Patienten mit Bluthochdruck. Angegeben ist jewells der Median mit dem kleinsten und dem größten Wert in Klammern oder der Mittelwert mit einfacher Standardabwelchung. Die Irrtumswahr-25 scheinlichkeit (p-Value-Werte) wurden mittels des Wilcoxon-Tests für verbundene

	vor Behandlung	nach 4-6 Wochen Behandlung mit Hydrochlorothiazid	p-Value	
Alter in Jahren	60 (57-73)	25-50 mg/d (n=10)		
syst. Blutdruck (mmHg)	169 ± 8	142 ± 11	0,001	
diast, Blutdruck (mmHg)	95 ± 5	82 ± 9	0,002	
Homocystein (µmol/L)	10,8 (8,0-20,2)	13,9 (8,6-23,8)	0,008	
Folat (ng/mL)	8,4 (5,1-15,1)	7,4 (5,0-14,0)	0,11	

20

Stichproben ermittelt.

3

Vitamin B12 (Cobalamin) 381 (191-652)	412 (221-613)	0,50
(pg/mL)		
Vitamin B6 (PLP) (ng/mL) 9,0 (5,0-39,4)	10,9 (5,2-39,3)	0,10

	vor Behandlung	nach 4-6 Wochen Behandlung	p-Value
Alter In Jahren	69 (46-85)	mit Captopril 25 mg/d (n=12)	
syst. Blutdruck (mmHg)	177 ± 21	149 ± 23	0,002
diast. Blutdruck (mmHg)	91 ± 12	86 ± 12	0,28
Homocystein (µmol/L)	12,8 (7,3-25,5)	14,2 (9,0-28,0)	0,05
Folat (ng/mL)	6,7 (3,4-16,1)	7,9 (3,6-15,1)	0,56
Vitamin B12 (Cobalamin) (pg/mL)	369 (217-1115)	358 (123-907)	0,75
Vitamin B6 (PLP) (ng/mL)	9,0 (5,1-36,4)	10,3 (4,7-25,9)	0,53

Deutlich ersichtlich ist, dass sich die Homocysteinspiegel bei Gabe von Hydrochlorothiazid oder Captopril signifikant erhöhen, obwohl kein Vitaminmangel eintritt.

5 Erfindungsgemäß werden bei den angegebenen Indikationen die homocysteinsenkenden Wirkstoffe in Kombination mit den eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffen in folgenden Tagesdosierungen eingesetzt:

10	Cobalamin	bis 10 000 μg
	Foisäure	bis 15 mg
	Pyridoxin	bis 500 mg
	Betain	bis 20 g
	N-Acetylcystein	bis 5 000 mg

4

Die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit den genannten Vitaminen kann vorzugsweise peroral, z. B. in Form von Kapseln, Dragees, Compretten, Tabletten oder Filmtabletten, verabreicht werden. Die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit Betain oder N-Acetyleystein kann vorzugsweise peroral, z. B. in Form einer

5 Brausetablette verabreicht werden.

Zur vorliegenden Erfindung gehören pharmazeutische Zubereitungen, die neben nichttoxischen, inerten pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen, die erfindungsgemäßen Verbindungen enthalten, sowie Verfahren zur Herstellung dieser Zubereitungen.

10 Beispiele für geeignete pharmazeutische Zubereitungen sind folgende:

Beispiel 1

Dragee

15 Hydrochlorothiazid 25 mg
Cyanocobalamin 1 000 μg
Pteroylglutaminsäure 100 μg
Pyridoxinchlorld 2 mg

20

Beispiel 2 Gelatinekapsel

Hilfs- und Füllstoffe

Furosemid 20 g 25 Betain 2 g

Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 3

30 Brausetablette

Amilorid 2,5 mg
Trichlormethiazid 2 mg
N-Acetylcystein 600 mg

35 Hilfs- und Füllstoffe

5

Beispiel 4

Filmtablette

Captopril 25 mg

5 Cyanocobalamin 1 000 μg

Pteroylglutaminsäure 100 µg

Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 5

10 Filmtablette

Losartan 50 mg Cyanocobalamin 1 000 µg

Pteroylglutaminsäure 100 µg

15 Hilfs- und Füllstoffe

Die aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den erfindungsgemäßen Verbindungen auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

20 Die Herstellung der oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen erfolgt in üblicher Weise nach bekannten Methoden, z.B. durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit dem oder den Trägerstoffen.

Die Verwendung von Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern und Angiotensin[18] Il Rezeptorantagonisten in pharmazeutischen Zubereitungen zur Therapie des Bluthochdruckes ist bereits bekannt. Wirkstoffe, die zur Stoffklasse der Diuretika,
Calciumantagonisten, ACE-Hemmer oder Angiotensin-Il Rezeptorantagonisten zählen,
sind in Tabelle 1 aufgeführt. Es sind bereits andere Nebenwirkungen als die neu
gefundene Hyperhomocysteinämie bei der Einnahme dieser blutdrucksenkenden

30 Wirkstoffe bekannt.

Wirkstoffe, die zu den Stoffklassen der Lipidsenker und der Nicht-steroidalen Analgetika gehören, sind in Tabelle 2 aufgeführt.

35 Wirkstoffe, die zu den Stoffklassen der Methylxanthine, H₂-Rezeptorenblocker, Antidepressiva, Antiepileptika, Immunsupressiva und Biguanide gehören, sind in Tabelle 3 aufgeführt.

Tabelle 1

ACE-Hemmer:	Angiotensin-II-	Galciumantagonisten
	Antagonisten	
Captopril	Losartan	Nifedipin
Enalapril	Eprosartan	Nicardipin
Lisinopril	Valsartan	Nisoldipin
Perindopril	Irbesartan	Nilvadipin
Ramipril	Tasosartan	Isradipin
Quinapril	Candesartan	Felodipin
Benazepril		Nimodipin
Cilazapril		Nitrendipin
Fosinopril	1	Amlodipin
Trandolapril		Verapamil
Spirapril		Gallopamil
Delapril		Mibefradil
Moexipril		Diltiazem
		Flunarizin
		Fendilin

Diuretika						
Thiazide	Low-ceiling Diuretika	High-ceiling Dluretika	Kaliumsparende Diuretika			
Bendroflumethiazid	Qineathazon	Furosemid	Amilorid			
Hydroflumethiazid	Clopamid	Bumetanid	Triamteren			
Hydrochlorothiazid	Chlortalidon	Piretanid				
Chlorothiazid	Mefrusid	Torasemid				
Polythiazid	Clofenamid	Azosemit	1			
Trichlormethiazid	Metolazon	Etacynsäure				
Methylclothlazid	Xipamid	Etozolin				
Cyclothiazid	Indapamid	Spironolacton				
Mebutizid	Fenquizon	Kallumcanrenoat				
Butizid	Cicletanin	Canrenon	1			
Bemetizid						

Tabelle 2

Lipidsenker	Nicht-steroidale Analgetika
Fenofibrat	Acetylsalicylsäure
Bezafibrat	Acetaminophen
Etofibrat	Ibuprofen
Ciprofibrat	Indomethacin
Beclofibrat	Phenazon
Nikotinsäre	Diclofenac
Aciplmox	Nefopam
Colestipol	
Colestyramin	

5 Tabelle 3

Methylxanthin	H ₂ -Rezeptoren- blocker	Anti- depressiva	Antiepileptika	Immun- suppressiva	Biguanide
Theophyllin	Cimetidin	Lithium		Cyclosporin	Metformin
	l		Carbamazepin	Methotrexat	

Die Erfindung wird nachstehend an einem weiteren Beispiel erläutert.

10
25 Patienten mit Hyperlipidämie wurden im Rahmen einer klinischen cross-over-Studie mit einer Fenofibrat-Placebo-Kombination und mit einer erfindungsgemäßen Kombination jeweils über einen Zeitraum von 6 Wochen behandelt, wobel zwischen den beiden Behandlungsphasen eine Auswaschphase von 8 Wochen eingehalten

erste Behandlungsphase A:

Den Patienten wurde eine Fenofibrat-Placebo-Kombination folgender

20 Zusammensetzung verabreicht in einer einmaligen Gabe pro Tag:

Fenofibrat 200 mg Placebo 1 Kapsel

8

Vor Beginn und nach Abschluss der 6-wöchigen Behandlung wurden die in der Tabelle 4 angegebenen Werte ermittelt.

zweite Behandlungsphase B:

5

Diese erfolgte 8 Wochen nach Abschluss der Behandlungsphase A. Den Patienten wurde eine erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung als Kombination pro Tag verabreicht:

Fenofibrat 200 mg

1 Kapsel enthaltend

Folsäure 650 µg Vitamin B12 50 µg Vitamin B6 6 mg

15

10

Vor der Behandlung und nach Abschluss der Behandlung wurden die in der Tabelle 4 angegebenen Werte ermittelt.

Tabelle:

Auswirkung einer lipidsenkenden Therapie mit Fenofibrat oder mit Fenofibrat und Vitaminen auf Parameter des Lipid- und des Homocystainstoffwechsels bei 25 hyperlipidämischen Männern. Angegeben ist jewells der Median mit der 5. und 95. Perzentile in Klammern. Die p-Werte wurden mittels des Wilcoxon-Tests für verbundene Stichproben ermittelt.

	erste Behandlungsphase A	ise A		zweite Behandlungsphase B	ise B	
	Fenofibrat-Placebo-Präparat	äparat		Fenofibrat		
				Kapsel (Folsäure, Vitamin B12, Vitamin B6)	iin B12, Vitamin B6)	
	vor der Behandlung nach 6 Wochen	nach 6 Wochen	p-Value	vor der Behandlung	nach 6 Wochen	p-Value
Hcy (µmol/L)	10.7 (6.8-22.7)	14.0 (9.8-30.5)	< 0.001	9.9 (6.7-19.9)	11.7 (7.0-19.8)	0.04
Folat (nmol/L)	22.0 (9.7-28.1)	19.5 (10.4-35.8)	0.44	19.5 (8.6-32.0)	27.9 (19.7-37.4)	< 0.001
Cobalamín (pmol/L)	262 (150-554)	277 (153-607)	0.32	276 (138-497)	360 (202-626)	< 0.001
PLP (nmol/L)	64.6 (25.0-121)	68.7 (23.0-230)	0.07	61.0 (10.1-184)	181 (71.5-380)	< 0.001
Fenofibrinsäure (µg/mL)	0	10.1 (1.7-30.4)		0	9.1 (2.5-30.8)	
Triglyzeride (mmol/).)	5.6 (1.9-19.1)	4.2 (1.0-8.0)	< 0.001	6.3 (1.6-18.0)	3.0 (1.1-8.0)	< 0.001
Gesamtcholesterol (mmol/L)	7.4 (4.8-10.8)	6.9 (5.1-11.3)	0.03	8.4 (5.0-11.3)	6.8 (4.9-8.9)	< 0.001
LDL-Cholesterol (mmol/L) 1.53 (0.28-6.84)	1.53 (0.28-6.84)	3.01 (0.30-7.21)	9000	1.54 (0.35-5.71)	3.95 (0.30-7.34)	0.02
HDL-Cholesterol (mmol/L) 0.92 (0.55-1.63)	0.92 (0.55-1.63)	1.01 (0.62-1.63)	< 0.001	0.86 (0.61-1.50)	0.93 (0.54-1.74) 0.001	0.001

tHcy = Gesamthomocystein PLP = Pyridoxal 5-phosphat

10

Ersichtlich ist, dass nach Kombinationsbehandlung mit Fenofibrat und Placebopräparat die Homocysteinkonzentration um 3,3 µmol/l ansteigt. Demgegenüber ist bei Gabe der pharmazeutischen Zubereitung aus Fenofibrat und Folsäure, Vitamin B12 und B6 kein statistisch signifikanter Anstieg zu verzeichnen. WO 01/56609

11

PCT/EP00/08801

Patentansprüche

5

25

30

- 1. Pharmazeutische Zusammensetzung zur Herstellung von H2-Rezeptorenblockern (Cimetidin), Nicht-steroidalen Analgetika (Ibuprofen, Indometacin). Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Flbrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck, enthaltend eine Kombination eines eine Hyperhomocystein-10 ämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mIndestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein.
- 15 2. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tagesdosierungen der homocysteinsenkenden Wirkstoffe in Kombination mit den eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffen für Cobalamin bis 10 000 µg, für Folsäure bls 15 mg, für Pyridoxin bis 500 mg, für Betain bis 20g und für N-Acetylcystein bis 5 000 mg 20 betragen.
 - 3. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die homocystelnsenkenden Wirkstoffe mit den pharmazeutischen Wirkstoffen zusammen In peroraler Darreichungsform vorliegen.
 - 4. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 3. dadurch gekennzeichnet, dass die Darreichungsform für die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit den Vitaminen Kapseln, Dragees, Compretten, Tabletten oder Filmtabletten sind.
- 5. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Darreichungsform für die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit Betain oder N-Acetylcystein Brausetabletten 35 sind.

12

- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass diese in nichttoxischen, inerten Trägerstoffen enthalten sind.
- 5 7. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass diese weitere pharmazeutische Wirkstoffe und/oder Hilfs- und Füllstoffe enthält.
- 8. Verwendung einer Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzlerenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein zur Herstellung von H-Rezeptorenblockern (Cimetidin), nicht-steroidale Analgetika (Ibuprofen, Indometacin), Antidepressiva (Lithium), Antieplieptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Niktotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1al Application No PCT/EP 00/08801

			101721 00	, 00001
A. CLASSI IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K45/06 A61P9/00			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	ssification and tPC		
	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system tolkowed by class $A61\mathrm{K}$	itication symbols)		
Documental	ilion searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are inc	luded in the fields so	earched
	teta base consulted during the International scarch (name of di iternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, Ch			0
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of II	he relevant passaces		Relevant to claim No.
X	new risk factor for atheroscle AMRRICAM FAMILY PHYSICIAN, vol. 56, no. 6, 1997, pages 16 XP000990650 page 1607 page 1609, column 1 page 1610 page 1611	-/		1-4
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family	members are listed	In annex.
"A" docume consider E" earlier of filing d "L" docume which citation "O" docume other r "P" docume later th	and which may throw doubts on privrity claim(s) or to clidate lossablish the publication date of another no or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or means and published prior to the international filing date but han the priority date claimed	invention "X" document of partic cannot be consid involve an inventi "Y" document of partic cannot be consid document is com ments, such com in the art. "&" document member	and the principle or the cular relevance; the cared novel or cannol we step when the do cutar relevance; the cared to involve an in- bined with one or mo- bination being obvious or of the same patent.	sory underlying the labried invention be considered to current is taken abne stained invention ventive step when the re other such docu- us to a person skilled ferrity
	actual completion of the international search 6 March 2001	Date of mailing of 02/05/2	f the international sec	arch report
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patenthan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: 431-70) 340-3018	Peeters	s. J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Inters 18 Application No PCT/FP 00/08801

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category . Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 1,2 X A.VAN EDE E.A.: "Effect of folic and folinic acid suppletion on toxicity and efficacy of methotrexate in rheumatoid arthritis: a randomized, doubleblind 48 weel clinical trial" ARTHRITIS & RHEUMATISM ABSTRACT SUPPLEMENT. vol. 42, no. 9 suppl, 1999, page \$380 XP002163899 page \$380, column 1 χ S.L.MORGAN E.A.: "Folic acid 1-4 supplementation prevents deficient blood folate levels and hyperhomocysteinemia during longterm. low dose methotrexate therapy for rheumatoic arthritis: Implications for cardiovascular disease prevention" JOURNAL OF RHEUMATOLOGY. vol. 25, no. 3, 1998, pages 441-446, XP000990681 nage 441 page 442, column 1 page 445, column 1 γ J.H.STEIN, P.E.MCBRIDE: 1 - 3.8"Hyperhomocysteinemia and atherosclerotic vascular disease" ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE. vol. 158, no. 12, 1998, pages 1301-1306, XP002163900 page 1301 page 1302, column 3 page 1304 χ A.K.AARSAND, S.M.CARLSEN: "Folate 1 - 4administration reduces circulating homocysteine levels in NIDDM patients on long-term metformin treatment" JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE. vol. 244, no. 2, 1998, pages 169-174. XP000990675 page 169 page 170, column 2 χ T.APELAND E.A.: "Plasma homocysteine 1 concentrations in patients with epilepsy on carbamazepine monotherapy" EPILEPSIA, vol. 40, no. suppl 2, 1999, page 280 XP000990677 page 280 -/--

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern ial Application No PCT/EP 00/08801

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category . Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 1-3 χ E.L.MAYER E.A.: "Homocysteine and coronary atherosclerosis" JOURNAL OF THE AMERICAN COLLEGE OF CARDIOLOGY, vol. 27, no. 3, 1996, pages 517-527, XP000990693 page 517 page 519, column 2 page 523

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr vales Aktenzeichen PCT/EP 00/08801

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K45/06 A61P9/00				
	temationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kke	ssifikation und der IPK			
	RCHIERTE GEBIETE				
IPK 7	ner Mindestprüfstoff (Klassilikationssystem und Klassilikationssymbol A61K	Ne)			
	rie aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Voröffentlichungen, so				
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	iame der Datenbank und evill verwendete Suc	hbegrille)		
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM	ABS Data, EMBASE			
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angsb	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.		
Х	P.C.FALLEST-STROBL E.A.: "Homocy new risk factor for atheroscleros AMERICAM FAMILY PHYSICIAM, Bd. 56, Nr. 6, 1997, Seiten 1602- XP000990650 Seite 1607 Seite 1609, Spalte 1 Seite 1610 Seite 1611	sis"	1-4		
X Well	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	Siehe Anhang Patentfamilie			
Togolium Verifitrollichung, die nach dem internalionalen Anzeicksfallum Stenden verifitrollichung, die nach dem internalionalen Anzeicksfallum der dem internalionalen Anzeicksfallum Stenden der Tochnik definiert, aber nicht die die Georgeen bezeichten anzeichen his eine Stenden der Georgeen bezeichten anzeichen in Anzeicksfallum der Georgeen verifitrollichung, die nach dem Internalionalen Anzeicksfallum seiner Verifitrollichung bei georgeen verifitrollich verifiert des georgeen verifikations gegen des Verifikationsproch bei gelt verifikationsproch bei der des verifikationsproch verifikationsproch bei gelt verifikationsproch bei der					
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reche	rchenberichts		
2	6. März 2001	02/05/2001			
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter			
	NL - 2280 HV Filjswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Peeters, J			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern sales Aktenzeichen
PCT/FP 00/08801

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. 1,2 A. VAN EDE E.A.: "Effect of folic and folinic acid suppletion on toxicity and efficacy of methotrexate in rheumatoid arthritis: a randomized doubleblind 48 weel clinical trial" ARTHRITIS & RHEUMATISM ABSTRACT SUPPLEMENT, Bd. 42, Nr. 9 suppl, 1999, Seite S380 XP002163899 Seite S380, Spalte 1 χ S.L.MORGAN E.A.: "Folic acid 1-4 supplementation prevents deficient blood folate levels and hyperhomocysteinemia during longterm, low dose methotrexate therapy for rheumatoic arthritis: Implications for cardiovascular disease prevention" JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, Bd. 25, Nr. 3, 1998, Seiten 441-446, XP000990681 Seite 441 Seite 442, Spalte 1 Seite 445, Spalte 1 χ 1 - 3.8J.H.STEIN, P.E.MCBRIDE: "Hyperhomocysteinemia and atherosclerotic vascular disease" ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE. Bd. 158, Nr. 12, 1998, Seiten 1301-1306, XP002163900 Seite 1301 Seite 1302, Spalte 3 Seite 1304 X A.K.AARSAND, S.M.CARLSEN: "Folate 1-4 administration reduces circulating homocysteine levels in NIDDM patients on long-term metformin treatment" JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE. Bd. 244, Nr. 2, 1998, Seiten 169-174, XP000990675 Seite 169 Seite 170. Spalte 2 T.APELAND E.A.: "Plasma homocysteine χ 1 concentrations in patients with epilepsy on carbamazepine monotherapy" EPILEPSIA, Bd. 40, Nr. suppl 2, 1999, Seite 280 XP000990677 Seite 280 -/--

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern rales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08801

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kalogorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. E.L.MAYER E.A.: "Homocysteine and 1-3 χ coronary atherosclerosis" JOURNAL OF THE AMERICAN COLLEGE OF CARDIOLOGY, Bd. 27, Nr. 3, 1996, Seiten 517-527, XP000990693 Seite 517 Seite 519, Spalte 2 Seite 523